

11) Numéro de publication : 0 596 812 A1

12

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(21) Numéro de dépôt : 93420334.0

(22) Date de dépôt : 06.08.93

(a) Int. CI.5: **C12N 15/55**, C12N 9/78, C12N 1/21, C07K 3/08, C12P 7/40, C12P 7/44, // (C12N1/21, C12R1:19)

Le demandeur a ultérieurement déposé une liste des séquences et déclaré, que cette liste ne comporte aucun élément nouveau.

Une requête en rectification certain pages de la description quand aux références à la liste de séquences a été présentée conformément à la règle 88 CBE. Il est statué sur cette requête au cours de la procédure engagée devant la division d'examen (Directives relatives à l'examen pratiqué à l'OEB, A-V, 2.2).

- (30) Priorité : 10.08.92 FR 9209882
- (43) Date de publication de la demande : 11.05.94 Bulletin 94/19
- 84 Etats contractants désignés : BE DE ES FR GB IT NL
- ① Demandeur: RHONE-POULENC CHIMIE 25, quai Paul Doumer F-92408 Courbevoie Cédex (FR)

72 Inventeur: Petre, Dominique
43, rue Duquesne
F-69006 Lyon (FR)
Inventeur: Cerbelaud, Edith
265, chemin de Fontainières
F-69350 La Mulatiere (FR)
Inventeur: Levy-Schil, Sophie
2, rue de Monttessuy
F-75007 Paris (FR)
Inventeur: Crouzet, Joel
48-52, rue des Meuniers
F-75012 Paris (FR)

Mandataire: Ropital-Bonvarlet, Claude Cabinet Beau de Loménie, 51 Avenue Jean Jaurès, B.P. 7073 F-69341 LYON CEDEX (FR)

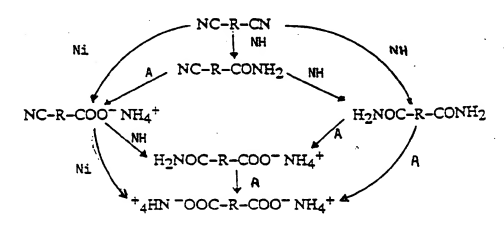
- (54) Nitrilase recombinante et son utilisation.
- La présente invention a pour objet de polypeptides présentant une activité nitrilase, ainsi que les outils génétiques pour les produire, à savoir :
 - la séquence d'ADN codant pour un polypeptide ayant une activité nitrilase et capable d'hydrolyser les nitriles en carboxylates,
 - un analogue de cette séquence résultant de la dégénérescence du code génétique,
 - une séquence d'ADN hybridant avec l'une de ces séquences ou un fragment de celles-ci et codant pour un polypeptide ayant une activité nitrilase.
 - cassettes d'expression et micro-organismes permettant leur obtention. Application : transformation enzymatique des nitriles en carboxylates.

La présente invention a pour objet de nouveaux polypeptides présentant une activité nitrilase, les outils de génie génétique pour les produire, à savoir une séquence d'ADN, les cassettes d'expression portant cette séquence d'ADN recombinant et les micro-organismes recombinés (micro-organismes hôtes) contenant ladite séquence d'ADN.

La présente invention a également pour objet un procédé de transformation enzymatique des nitriles en carboxylates au moyen des polypeptides selon l'invention ou d'un micro-organisme hôte contenant la séquence d'ADN selon l'invention. Une application particulière du procédé de l'invention est la synthèse enzymatique de l'adipate d'ammonium ou du cyano-5 valérate d'ammonium par hydrolyse de l'adiponitrile à l'aide d'un polypeptide ou d'un micro-organisme hôte selon l'invention.

On sait que l'adipate d'ammonium est un produit particulièrement intéressant car il peut être transformé en acide adipique, un produit lui-même largement utilisé pour la préparation du Nylon-6,6.

L'hydrolyse enzymatique des dinitriles a été décrite par de nombreux auteurs. Cependant, les voies d'hydrolyse de ces dinitriles en acides organiques ne sont pas souvent évoquées. Le schéma théorique d'hydrolyse est le suivant :



NH = nitrile hydratase

Ni = nitrilase

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

A = amidase

 $R = (CH_2)_n$, n étant un nombre entier égal à 4 dans le cas de l'adiponitrile.

En fait, on note très souvent que certaines voies sont privilégiées et que certains produits ne se forment pas ou bien ne sont pas hydrolysés.

Parmi les micro-organismes chez lesquels on a pu démontrer l'existence d'une activité enzymatique permettant cette hydrolyse, on peut citer notamment les souches appartenant au genre *Fusarium*, qui dégradent le succinonitrile et l'adiponitrile sans indication sur les produits de la réaction [Goldlust et al., Biotechnol. and Appl. Biochem., 1989, 11, 581]; les souches appartenant au genre *Pseudomonas*, qui dégradent l'adiponitrile [Yanase et al., Agric. Biol. Chem., 1982, 46, 2925]; et les souches appartenant au genre *Rhodococcus*, en particulier *Rhodococcus rhodochrous* NCIB 11 216, qui hydrolyse l'adiponitrile en acide adipique [Bengis-Garber et al., Appl. Microbiol. Biotechnol., 1989, 32, II] et aussi *Rhodococcus rhodochrous* K22 dont la nitrilase permet l'hydrolyse de l'adiponitrile et du glutaronitrile [Yamada et al., J. Bacteriol., 1990, 172 (9), 4807-4815], cependant avec un rapport d'activité faible comparativement à celui de l'hydrolyse des nitriles aromatiques.

Par conséquent, on voit que l'hydrolyse enzymatique des dinitriles est assez complexe: dans tous les cas, la première fonction CN est bien hydrolysée par l'enzyme, alors que la deuxième fonction ne l'est pas du tout dans certains cas ou bien avec une vitesse très faible dans d'autres.

On a maintenant trouvé qu'il était possible d'hydrolyser totalement et rapidement les nitriles en carboxylates et plus particulièrement les dinitriles en carboxylates ou dicarboxylates en faisant appel à des enzymes convenablement sélectionnées, utilisées soit telles quelles, soit, de préférence, sous la forme de micro-organismes recombinés les générant.

La présente invention a donc pour objet de nouveaux polypeptides ayant une activité nitrilase, qui ont été isolés à partir d'une souche de *Comamonas testosteroni*. Plus précisément, ces polypeptides sont préparés par extraction et purification à partir de cultures de micro-organismes naturels ou recombinants, la purification étant réalisée par une succession d'étapes consistant à préparer un extrait enzymatique à partir de la culture cellulaire, à précipiter cet extrait avec du sulfate d'ammonium et à le purifier par différentes étapes de chromatographie et filtration sur gel. Ces étapes, qui font appel à des techniques bien connues de l'homme du mé-

tier, sont décrites en détail dans les exemples illustratifs ci-après.

Par "activité nitrilase", on désigne dans la présente description la conversion directe d'un nitrile en carboxylate d'ammonium, l'amide correspondant n'étant pas un substrat de l'enzyme.

Un autre objet de l'invention concerne une séquence d'ADN codant pour un polypeptide ayant une activité nitrilase. La séquence d'ADN codant pour un polypeptide de l'invention peut être choisie parmi :

- la séquence d'ADN codant pour un polypeptide ayant une activité nitrilase, telle que représentée à la fig. 4.
- un analogue de cette séquence résultant de la dégénérescence du code génétique,
- ou bien une séquence d'ADN hybridant avec l'une de ces séquences ou avec un fragment de celles-ci et codant pour un polypeptide ayant une activité nitrilase.

Une telle séquence d'ADN peut être obtenue par clonage du fragment d'AdN génomique codant pour le polypeptide recherché, à l'aide de sondes nucléotidiques élaborées à partir du polypeptide purifié.

L'invention concerne également les cassettes d'expression qui portent, avec les signaux assurant son expression, la séquence d'ADN recombinant définie précédemment. Ces cassettes d'expression peuvent être soit intégrées dans le génome de l'hôte, soit localisées sur un vecteur d'expression, tel qu'un plasmide contenant un moyen de sélection.

Ces cassettes d'expression comportent notamment des régions d'initiation de la transcription et de la traduction, qui contiennent un site de fixation des ribosomes et une séquence promotrice. Ces régions peuvent être homologues ou hétérologues du micro-organisme produisant naturellement le polypeptide.

Le choix de ces régions dépend notamment de l'hôte utilisé. En particulier, lorsqu'il s'agit de micro-organismes hôtes procaryotes, le promoteur hétérologue peut être choisi parmi les promoteurs bactériens forts, tels que le promoteur de l'opéron tryptophane Ptrp de *E. coli*, le promoteur de l'opéron lactose Plac de *E. coli*, le promoteur droit du phage lambda P_R, le promoteur gauche du phage lambda P_L, les promoteurs forts de *Pseudomonas* et *Comamonas*, les promoteurs forts de *Corynébactéries*.

Plus particulièrement, dans le cas du promoteur droit du phage lambda, la forme thermosensible P_RClts pourra être préférée. Dans le cas des micro-organismes eucaryotes, tels les levures, les promoteurs peuvent être issus de gènes glycolytiques de levure, tels les gènes codant pour la phosphoglycérate kinase (PGK), la glycéraldéhyde-3-phosphate déshydrogénase (GPD), la lactase (LAC4), l'énolase (ENO).

Concernant les sites de fixation des ribosomes, celui dérivé du gène CII de lambda ainsi que ceux dérivés de gènes homologues de *Comamonas* ou *Pseudomonas* ou ceux dérivés de gènes de *Corynebacteries* sont utilisés préférentiellement lorsque le micro-organisme hôte est procaryote.

Une région permettant une terminaison de la traduction et de la transcription fonctionnelle de l'hôte envisagé peut être positionnée en 3' de la séquence codante. La cassette d'expression comprend également un ou plusieurs marqueurs permettant de sélectionner l'hôte recombinant. Les marqueurs préférés sont des marqueurs dominants, c'est-à-dire conférant une résistance à des antibiotiques comme l'ampicilline ou la streptomycine ou à d'autres produits toxiques.

Parmi les micro-organismes hôtes utilisés, on peut citer notamment les entérobactéries telles que *E. coli,* les bactéries appartenant aux genres *Comamonas* ou *Pseudomonas*, les bactéries corynéformes telles que celles appartenant aux genres *Corynebactérium*, *Brevibacterium* ou *Rhodococcus*.

L'invention a également pour objet les micro-organismes contenant la séquence d'ADN recombinante selon l'invention, par exemple sur un plasmide comportant un moyen de sélection.

Un micro-organisme recombiné contenant ladite séquence d'ADN sur une structure plasmidique a été déposé à la Collection Nationale de Cultures de Micro-organismes (C.N.C.M.) (Institut Pasteur, 25 rue du Docteur Roux, Paris) sous le n°I-1242 le 21 juillet 1992. Ce micro-organisme est la souche *E. coli* TG1 qui contient le plasmide pXL2148; ce micro-organisme est également identifié par la Demanderesse par la référence G4207.

L'invention a également pour objet les micro-organismes susceptibles de transformer des nitriles en carboxylates et plus particulièrement des dinitriles aliphatiques de formule NC - R - CN dans laquelle R est un groupe alkylène linéaire ou ramifié ayant de 1 à 10 atomes de carbone en carboxylates.

Au-delà de l'acquisition de leurs structures I et II lors de leur synthèse par les micro-organismes selon l'invention, il est important que les polypeptides considérés se stabilisent dans leurs structures III et IV, de façon à être doués d'une activité nitrilase optimale.

Il est du mérite de la demanderesse d'avoir découvert des moyens pour favoriser la susdite stabilisation. Ainsi, tout micro-organisme selon l'invention contient, de préférence :

- au moins un agent protéique d'aide au repliement des polypeptides qu'il synthétise et, en particulier, de la nitrilase dont il est question dans le présent exposé,
- et/ou les gènes codant pour un tel agent, cet agent étant présent dans une quantité supérieure à celle correspondant au niveau de base du micro-organisme considéré.

Par niveau de base, on entend, au sens de la présente invention, le niveau maximum pouvant être atteint

55

5

10

15

20

30

par le micro-organisme sauvage correspondant considéré.

Avantageusement, cet agent est la chaperone GroE de E. coli ou son homologue d'origine eucaryote ou procaryote.

La chaperone GroE d'E. coli est normalement présente dans les souches sauvages.

Les gènes codant pour l'agent sont portés par le chromosome ou par un élément extra-chromosique (plasmide, phage). Il est préférable de les amplifier par tout moyen connu et approprié, de manière à favoriser la synthèse d'agent dans le micro-organisme.

Les gènes codant pour l'agent sont sous la dépendance de systèmes d'expression homologues ou hétérologues de leur micro-organisme hôte.

L'invention concerne aussi le procédé de transformation des nitriles en carboxylates à l'aide d'un polypeptide selon l'invention ou d'un micro-organisme recombiné le générant. Ce procédé consiste à mettre en présence le nitrile à transformer avec un polypeptide ou un micro-organisme recombiné tel que défini précédemment. On opère généralement à la température ambiante. Selon un mode particulier de réalisation de l'invention, le polypeptide ou le micro-organisme recombiné est immobilisé sur ou dans un support solide.

Le procédé de l'invention convient pour la transformation des nitriles en carboxylates et plus particulièrement pour la transformation en carboxylates des dinitriles de formule NC - R - CN dans laquelle R est un groupe alkylène linéaire ou ramifié contenant 1 à 10 atomes de carbone.

Le procédé de l'invention est particulièrement approprié pour la synthèse enzymatique de l'adipate d'ammonium à partir d'adiponitrile.

Les exemples qui suivent permettent d'illustrer les caractéristiques et les avantages de la présente invention, sans toutefois en limiter la portée.

DESCRIPTION DES FIGURES

La fig. 1 représente le rendement (%) d'hydrolyse de l'adiponitrile en cyanovalérate (courbe a) et en adipate d'ammonium (courbe b) en fonction du temps de réaction en heures pour la souche *Comamonas testosteroni* sp.

Les fig. 2a et 2b représentent les cartes de restriction des plasmides pXL2075 et pXL2076.

La fig. 3 représente la carte de restriction du fragment Sstl-Sstl de 4,1 kb contenant la séquence d'ADN (dénommée sur la figure "gène de la nitrilase") codant pour le polypeptide ayant l'activité nitrilase selon l'invention, fragment présent dans les plasmides pXL2075 et pXL2076. La stratégie d'élaboration du fragment Xbal-Sstl contenant la séquence d'ADN selon l'invention est également représentée sur cette figure.

La fig. 4 représente la séquence d'ADN selon l'invention avec sa séquence d'acides aminés déduite.

La fig. 5 représente la carte de restriction du plasmide pXL2087.

La fig. 6 représente la carte de restriction du plasmide pXL2148.

La fig. 7 représente l'électrophorèse sur gel de SDS-PAGE SDS à 10 % montrant l'expression de la séquence d'ADN selon l'invention dans la souche *E. coli* TG1/pXL2027. Chaque piste correspond à une quantité de protéine équivalente à 60 µl de culture à une densité optique à 610 nm de 3.

La fig. 8 représente la carte de restriction du plasmide pXL2158.

La fig. 9 représente l'électrophorèse sur gel de SDS-PAGE SDS à 12,5 % montrant l'expression de la séquence d'ADN selon l'invention dans les souches TG1/pXL2158 et TG1/pXL2158 + pXL2035 (GroE).

La fig. 10 représente la carte de restriction du plasmide pXL 2169.

la fig. 11 représente l'électrophorèse sur gel de SDS-PAGE SDS à 10 % montrant l'expression de la séquence d'ADN selon l'invention dans la souche *Pseudomonas putida* G2081 - pXL2169.

Les abréviations utilisées dans la suite de la description ont les significations ci-après :

SSC: tampon couramment utilisé pour des hybridations ; il contient du citrate de sodium et du NaCl.

(20XSSC = NaCl 3M-citrate de sodium pH 7, 0,3 M)

SDS: dodécylsulfate de sodium

FPLC: chromatographie liquide dénommée en langue anglaise "fast protein liquid chromatography"

SDS-PAGE: électrophorèse en gel à base de dodécylsulfate de sodium et de polyacrylamide

IPTG: isopropyl β-D thiogalactopyranoside.

55

5

10

15

20

25

30

35

40

EXEMPLES

10

15

20

30

35

EXEMPLE 1: PURIFICATION DE LA NITRILASE DE Comamonas testosteroni sp.

1 - PRÉPARATION DES CELLULES :

Une souche de Comamonas testosteroni sp a été cultivée, en fiole agitée, à 28°C, pendant 15 h 30, dans le milieu A dont la composition est la suivante : Milieu A

- Glucose	5 g/l
- (NH ₄) ₂ SO ₄	1 g/l
- Na₂HPO₄	5,24 g/l
- KHPO ₄	2,77 g/l
- Extrait de levure	5 g/l
- Casamino Acides	1 g/l

Cette préculture a servi à ensemencer un fermenteur de 20 l contenant 15 l de milieu A. Le pH, la température, le débit d'air et la vitesse d'agitation ont été régulés respectivement à 6,6, 28°C, 300 l/h et 350 tr/min. Après 24 h, 84 g de cellules humides ont été récoltées. Cela correspond à une teneur en poids sec de cellules de 0,9 g/l et à une densité optique à 660 nm (DO_{660 nm}) de 2.

2 - DÉTERMINATION DE L'ACTIVITÉ ENZYMATIQUE SUR ADIPONITRILE :

Un culot cellulaire contenant 13,1 mg de poids sec de cellules a été mis en suspension dans 2 ml d'une solution 52,3 mM en adiponitrile dans le tampon phosphate de potassium 50 mM; pH 7. La réaction a été conduite à 25°C sous agitation et la cinétique a été suivie par prélèvement. Sur chaque prélèvement ont été dosés par chromatographie liquide haute performance (CLHP) le cyano-5-valéramide, l'adipamide, le cyano-5-valérate, l'adipamate et l'adipate. Les résultats sont regroupés sur la fig. 1 qui représente les courbes de rendement (en ordonnées) en cyanovalérate (courbe a) et en adipate d'ammonium (courbe b). La vitesse de formation du cyanovalérate et de l'adipate était respectivement supérieure à 0,45 et égale à 0,15 U/mg de cellules poids sec (1 U est égale à 1 µmole de produit formé par minute).

3- PURIFICATION:

Toutes les étapes de la purification ont été réalisées dans le tampon Tris/HCl 50 mM pH 7,5, 1 mM de dithioérythritol (DTE) sauf indication contraire. A chacune des étapes, l'activité nitrilase des fractions a été déterminée à pH 7 et à 25°C dans le tampon phosphate 10 mM en présence d'adiponitrile 10 mM. La concentration en protéine des pools a été déterminée par la méthode au bleu de Coomassie (kit PIERCE Protein assay). Les protéines ont été analysées par électrophorèse sur gel de polyacrylamide-SDS (Phastsystem PHARMA-CIA). Les modes opératoires de chacune des étapes sont commentés ci-dessous.

Etape 1 : Extrait brut

57 g de cellules humides ont été reprises dans 85 ml de tampon et traitées aux ultrasons pendant 30 min (Sonicateur VIBRACELL de Bioblock : Sonde 13 mm ; puissance 7 ; 40 % du cycle actif). La DO_{660 nm} est passée ainsi de 97 à 60. Après centrifugation à 48 000 g maximum pendant 60 min, le surnageant a été récupéré.

Ce surnageant a été amené, par adjonction progressive de sulfate d'ammonium, à 15 % de la saturation. Après 1 h, la suspension a été centrifugée 30 min à 30 000 g maximum. Le surnageant a été amené à 50 % de la saturation. Après 1 h, la suspension a été centrifugée dans les mêmes conditions, le précipité a été récupéré puis dialysé contre le tampon pendant deux jours.

Etape 2 : Colonne échangeuse d'ions (Q Sepharose Fast Flow)

La fraction dialysée a été chargée à un débit de 125 ml/h sur une colonne (26 x 380 mm) de "Q Sepharose

Fast Flow" équilibrée avec le tampon à un débit de 250 ml/h. La colonne a été percolée à un débit de 250 ml/h successivement par les solutions suivantes :

- 166 ml de tampon

5

10

15

20

25

30

35

40

45

55

- 180 ml d'un gradient 0 à 0,2 M en KCl dans le tampon
- 180 ml de tampon additionné de KCI 0,2 M
- 270 ml d'un gradient 0,2 à 0,4 M en KCl dans le tampon
- 180 ml de tampon additionné de KCl 0,4 M
- 200 ml de tampon additionné de KCl 1 M

La fraction ayant l'activité nitrilase a été éluée dans un volume de 129 ml au cours du palier à 0,2 M en KCI.

Les étapes suivantes sont réalisées sur le système FPLC (Pharmacia).

Etape 3: filtration sur gel (FPLC Superdex 200)

La fraction ayant l'activité nitrilase obtenue précédemment (129 ml) a été concentrée jusqu'à 12 ml par précipitation des protéines avec du sulfate d'ammonium à 80 % de la saturation, suivie d'une dialyse contre le tampon. La fraction ainsi concentrée (12 ml) a été chargée en 2 fois sur la colonne de gel (16 x 600 mm) équilibrée avec le tampon additionné de 0,1 M de KCl à un débit de 0,8 ml/min. Les fractions ayant l'activité nitrilase ont été éluées avec le tampon ci-dessus à un débit de 1 ml/min et dans un volume total de 36 ml. Ces fractions correspondent à un poids moléculaire de 280 kDa.

Etape 4: Colonne d'hydroxyapatite (BIO-RAD HPHT; 7,8 x 100 mm)

Les fractions obtenues ci-dessus ont été concentrées à 8 ml par ultrafiltration (membrane DIAFLO PM 39 AMICON). La solution concentrée a été injectée sur la colonne d'hydroxyapatite équilibrée avec le tampon additionné de CaCl₂, 10 µM. La colonne a été percolée, à un débit de 0,5 ml/min, successivement avec :

- 5 ml du tampon d'équilibrage,
- 15 ml d'un gradient de phosphate de potassium de 0 à 350 mM dans le tampon d'équilibrage,
- 10 ml du tampon d'équilibrage additionné de 350 mM de phosphate de potassium.

Les fractions ayant l'activité nitrilase ont été éluées entre 62 et 135 mM en phosphate de potassium sur un volume de 3 ml.

Etape 5: Colonne d'interaction hydrophobe (FPLC-Phenyl Superose HR 5/5)

Les fractions actives obtenues ci-dessus, amenées à 15 % de la saturation en sulfate d'ammonium, ont été chargées à un débit de 0,5 ml/min sur la colonne, équilibrée avec du tampon contenant du sulfate d'ammonium à 15 % de la saturation. La colonne a été percolée avec :

- 6 ml de tampon d'équilibrage,
- 12 ml d'un gradient décroissant de sulfate d'ammonium 15 % à 0 % de la saturation en sulfate d'ammonium dans le tampon,
- 23 ml de tampon.

Une partie des fractions ayant l'activité nitrilase ont été éluées lors du lavage de la colonne avec le tampon d'équilibrage. Ces fractions actives ont été réinjectées dans les mêmes conditions. Cette opération a été effectuée deux fois. Les fractions actives, éluées après le gradient, ont été réunies (volume 51 ml).

Etape 6: Filtration sur gel (FPLC-Superdex 200)

Les 51 ml ont été concentrés à 3 ml par ultrafiltration sur membrane (AMICON DIAFLO PM30). Ces 3 ml ont été chargés sur la colonne (16 x 600 mm), équilibrée avec le tampon additionné de 0,1 M KCI. Les 9 ml contenant l'activité ont été élués à une position correspondant à un poids moléculaire de 280 kDa. Cette solution a été amenée à 36 % de glycérol puis congelée pendant 15 jours.

Etape 7: Colonne échangeuse d'ions (FPLC Mono Q HR 5/5)

La solution protéique a été décongelée et chargée sur la colonne, équilibrée avec le tampon contenant 0,1 M de KCl, à un débit de 0,5 ml/min. La colonne a été percolé successivement avec :

- 15 ml à 0,5 ml/min de tampon additionné de 0,1 M en KCl,
- 4,5 ml à 1 ml/min de tampon additionné de 0,1 M en KCl,

- 15 ml à 1 ml/min d'un gradient de KCl de 0,1 à 0,4 M dans le tampon,

Vol.

ml

- 10 ml de tampon additionné de 0,4 M de KCl.

ETAPE DE PURIFICATION

Les fractions actives ont été éluées entre 0,15 et 0,3 M de KCl. Ces fractions sont homogènes. Par analyse SDS-PAGE, deux bandes très proches de 38 et 39 kDa sont visibles. Les fractions ainsi obtenues seront dénommées ci-après "nitrilase purifiée".

Les données de chacune des étapes de purification ci-dessus sont rassemblées dans le tableau 1 ciaprès :

ACTIVITÉ

RENDEMENT

7

Protéine

10

5

TABLEAU 1: PURIFICATION DE LA NITRILASE DE Comamonas testosteroni sp

Protéine

15

20

25

30

35

40

45

		l		2.0			
0 - Extrait brut	61	920	62 000	68	100	100	1
2 - Q Sepharose FF	130	245	47 000	190	27	76	2,8
3 - Filtration sur gel	36	27	56 000	2 100	2.9	90	30
4 - Colonne hydroxy-apatite	3	12	49 000	4 100	1,3	79	60
5 - Phényl Superose	51	11	11 000	1 000	1,1	18	15
6 - Filtration sur gel	9	2,7	6 300	2 300	0,3	10	34
7 - Mono Q HR5/5	2.9	ı	1 200	1 200	0,01	2	18

ABRÉVIATIONS: PF = coefficient de purification; $U = \mu mol/h$

4 - DÉTERMINATION DE LA SÉQUENCE N-TERMINALE DE LA NITRILASE

A partir de la protéine purifiée, la séquence N-terminale de 27 aminoacides a été déterminée par dégradation séquentielle automatique d'Edman en utilisant un appareil "Applied Biosystems Model 470 A". Cette séquence est la suivante :

Met Lys Asn Tyr Pro Thr Val Lys Val Ala Ala Val Gln Ala Ala Val

5

10

15

50

55

Phe Met Asn Leu Glu Ala Thr Val Asp Lys Thr

20

25

La recherche dans les banques de séquences a permis de trouver une identité de 53 % avec la nitrilase de Klebsiella pneumoniae active sur le Bromoxynile, qui fait l'objet de la demande de brev t EP N° 373 173.

5 - ACTIVITÉ DE LA NITRILASE PURIFIÉE:

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

a) - Influence du pH sur l'activité de la nitrilase :

La nitrilase purifiée a été testée à différents pH sur deux substrats adiponitrile et cyano-5-valérate dans les conditions indiquées dans le tableau 2 ci-après.

TABLEAU 2: ACTIVITÉ DE LA NITRILASE PURIFIÉE EN FONCTION DU pH SUR ADIPONITRILE ET CYANOVALÉRATE

	TAM	TAMPON				
SUBSTRAT	Nature	рН	U/mg de protéine			
	Acétate	3,0	2 300			
	Acétate	4,0	2 900			
	Acétate	4,5	2 800			
Adiponitrile	Acétate	5,0	2 700			
	Phosphate	6,0	2 900			
	Phosphate	7,0	2 700			
	Phosphate	8,0	2 800			
	Acétate	4,0	450			
Cyano-5-valérate	Acétate	5,5	180			
	Phosphate	7,0	30			
	Phosphate	8,0	6			

CONDITIONS COMMUNES:

[substrat] = 10 mM; tampon 10 mM; T°C 25;

[nitrilase] 12 μ g/ml pour le cyanovalérate et 3 μ g/ml pour l'adiponitrile (frac-

tion étape 6);

U (Adiponitrile) = μmole de cyanovalérate formé/h, U (cyanovalérate) =

μmole d'adipate formé/h.

b) - Spectre d'activité de la nitrilase purifiée :

Les activités de la nitrilase purifiée ont été mesurées sur adiponitrile, cyano-5-valéramide, acide cyano-5-valérique, benzonitrile, propionitrile, acrylonitrile. Les résultats sont donnés dans le tableau 3.

TABLEAU 3: ACTIVITÉ RELATIVE DE LA NITRILASE PURIFIÉE SUR DIFFÉRENTS NITRILES

SUBSTRAT	ACTIVITÉ RELATIVE (%)
Adiponitrile	100
Cyano-5-valéramide	28
Acide cyano-5-valérique	22
Acrylonitrile	23
Propionitrile	6
Benzonitrile	4

CONDITIONS COMMUNES: tampon acétate : 10 mM pH 4 ; substrat 10 mM ; volume = 3 ml ; T = 25°C ; durée de la réaction = 1 ou 3 h ; protéines : de 5 à 30 μg/ml.

EXEMPLE 2 : CLONAGE DE LA NITRILASE DE Comamonas testosteroni sp.

A partir de la séquence NH₂ terminale présentée dans l'exemple 1, une sonde nucléotidique a été synthétisée ; le pourcentage en GC élevé des souches de *Comamonas* décrites dans la littérature (Tamaoka et al., Int. J. Syst. Bacteriol, 1987, <u>37</u>, 52-59) a dicté un choix pour la troisième position du codon dans le cas des lysines et dans le cas de la valine. La sonde est un 26 mer 128 fois dégénéré (N remplace A, C, G ou T):

M K N Y P T V K V 5' ATGAAGAATT ATCCNACNGT CAAGGT 3' C C G

La stratégie suivie a consisté tout d'abord à vérifier la spécificité de cette sonde nucléotidique et à déterminer la nature des fragments d'AdN génomique à cloner. Brièvement, l'AdN génomique de *Comamonas testosteroni* sp. a été digéré par plusieurs enzymes de restriction (Sstl, Sphl, BamHl, Pstl...) correspondant à des sites utilisables pour le clonage.

Après électrophorèse sur gel d'agarose et transfert sur membrane de Nylon, les diverses digestions ont été hybridées à la sonde. On constate que la sonde a une spécificité suffisante dans les conditions d'hybridation utilisées (tampon d'hybridation = 5x SSC, 5x Denhardt, 0.1 % SDS, 50 mM Na₃PO₄ pH 6,5, 250 µg/ml ssAdN; température d'hybridation 50°C. Conditions de lavage : 1 h, 6x SSC, température ambiante et 5 min en 2x SSC, 0.1 % SDS à 50°C).

Dans ces conditions, la sonde a permis d'obtenir des signaux importants et sans ambiguïté; en particulier, dans le cas des digestions par Sstl, Sphl, BamHl et Pstl. Les empreintes d'hybridation montrent en particulier l'existence d'un fragment unique Sstl-Sstl d'environ 4 kb. Afin de cloner ce fragment, les fragments de 3,5 à 4,5 kb d'une digestion Sstl de l'AdN génomique ont été purifiés par électrophorèse préparative sur agarose et électroélution, puis ligaturés au plasmide pUC19 (YANISCH et al., Gene 33 (1985)103), lui-même digéré par Sstl. Après transformation dans la souche DH5α (Clontech Laboratory, Palo Alto Californie), 600 clones blancs sur LB amp X- gal (SAMBROOK et al., Molecular Cloning. A laboratory Manual, 2nd édition, Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor Laboratory N.Y. 1989) ont été repiqués individuellement, transférés sur membrane de Nylon, puis analysés par hybridation avec la sonde ayant servi pour hybrider le

5

10

15

20

25

30

35

40

Southern blot et ce dans les mêmes conditions de stringence. Six clones ont ainsi été repérés comme hybridant très fortement avec la sonde. Deux clones ayant inséré le même fragment d'environ 4,1 kb dans les deux orientations (pXL2075 [fig. 2a] et pXL2076 [fig. 2b]) ont été analysés plus en détail (cartographie de restriction, séquençage partiel en utilisant la sonde comme amorce et Southern blot). Il a ainsi pu être montré que la partie 5' du gène qui hybride avec la sonde est localisée sur un fragment de Xhol-Xbal de 150 pb environ orienté dans le sens Xhol vers Xbal. Les fig. 2a et 2b représentent les cartes de restriction de ces plasmides.

EXEMPLE 3 : SÉQUENCE D'UN FRAGMENT DE 1194 pb CONTENANT L'AdN CODANT POUR LE PO-LYPEPTIDE AYANT L'ACTIVITÉ NITRILASE.

La localisation sur l'insert cloné du fragment de 1194 pb contenant le gène de la nitrilase séquencé est indiquée sur la fig. 3. La stratégie de séquençage de ce fragment réalisé selon des méthodes classiques connues de l'homme de métier est également indiquée sur la fig. 3. Les diverses séquences ont toutes été obtenues par la méthode de terminaison de chaînes (kit sequenase en présence de 7-deaza dGTP; (35S)dATP soit sur des matrices simple brin de M13 (mp 18 ou 19, voir YANISCH et al., op. cité) recombinant portant des sous-fragments, soit directement sur le plasmide pXL2075). Plusieurs amorces spécifiques ont également été synthétisées dans ce but.

La séquence d'ADN selon l'invention est représentée sur la fig. 4. Le pourcentage en G+C moyen de la séquence obtenue est de 45,7 % ce qui est inférieur au pourcentage G+C de 61,5 % décrit chez d'autres souches de Comamonas (Tamaoka et al., op. cité). Une analyse de la séquence obtenue a permis de caractériser une phase ouverte de 1064 pb, appelée ci-après gène nit, codant pour un polypeptide de 354 résidus correspondant à un poids moléculaire de 38 725 Da. La séquence en acides aminés de ce polypeptide est indiquée sur la fig. 4. Ce polypeptide comprend la séquence NH₂ terminale utilisée pour synthétiser la sonde ainsi que trois séquences internes déterminées sur des fragments trypsiques de la nitrilase purifiée (ces séquences internes sont soulignées sur la fig. 4).

Ainsi, cette phase ouverte représente la séquence d'ADN selon l'invention.

EXEMPLE 4 : HOMOLOGIE AVEC D'AUTRES PROTÉINES, IDENTIFICATION DE SÉQUENCE HOMOLOGUE.

La séquence d'ADN selon l'invention a été comparée avec l'ensemble des séquences de la banque de protéines NBRF; seule une homologie significative a été trouvée avec la Nitrilase de *Klebsiella ozaenae* spécifique de l'herbicide Bromoxynil (Stalker et al., J. Biol. Chem., 1988, <u>263</u>, 6310-6314). Les deux nitrilases présentent une homologie stricte de 34,9 % répartie sur 320 acides aminés. Par ailleurs, cette protéine présente 34,4 % d'homologie stricte répartie sur 312 acides aminés avec la nitrilase d'Arabidopsis spécifique de l'indole-3-acétonitrile [Bartling & al., Eur. J. Biochem. 205, 417-424, 1992].

EXEMPLE 5: EXPRESSION DE LA NITRILASE DANS E. Coli.

Afin de confirmer l'identification de la phase codante avec la nitrilase purifiée, le gène <u>nit</u>, précédé de son propre site de fixation des ribosomes, a été placé sous le contrôle du promoteur de l'opéron lactose de *E. coli* selon le mode opératoire décrit ci-après : le plasmide pXL2087, décrit sur la **fig. 5**, a été obtenu par insertion du fragment Xhol-Ncol dérivé du plasmide pXL2075 entre les sites correspondants du vecteur pMTL25 (Chambers et al., Gene, 1988, <u>68</u>, 139-149). Ce plasmide contient donc le promoteur de l'opéron lactose Plac, suivi du site de fixation des ribosomes et du gène structural de la nitrilase, ainsi qu'un gène conférant la résistance à l'ampicilline.

L'expression de la nitrilase a été visualisée chez la souche E. coli TG1 contenant le plasmide pXL2087. Dans ce but, la souche TG1/pXL2087, ainsi que la souche témoin TG1/pUC19, ont été cultivées 16 h en milieu LB à 37°C (Miller, J.H. 1972, Experiments in Molecular Genetics - Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, N.Y.) contenant 100 µg/ml d'ampicilline, puis diluées au 100ème dans le même milieu et à la même température. Lorsque les cultures ont atteint une DO₆₁₀ comprise entre 0,5 et 1, de l'IPTG, à la concentration finale de 1 mM a été ajouté. Après 2 h de culture, les bactéries ont été collectées.

L'expression de la nitrilase a été mesurée, après sonication des cellules, en gel SDS-PAGE, dans la fraction brute ou après centrifugation dans le culot et dans le surnageant. Les résultats sont présentés sur la fig. 7 et montrent un niveau élevé d'expression de la nitrilase dans les extraits de cellules cultivées en présence d'IPTG; toutefois, cette protéine est essentiellement sous forme insoluble.

Sur la fig. 7, M représente le marqueur de poids moléculaires ; ceux-ci sont indiqués en kDa. D'autre part, les pistes ont les significations ci-après :

10

15

25

30

	TGI + pUC19	TGI + pUC19 + IPTG	TG1 + pXL2087	TG1 + pXL2087 + IPTG
Fractions brutes	A	D	G	J
Culots	В	E	Н	К
Surnageants	С	F	1	L

A partir du plasmide pXL2087, on a préparé le plasmide pXL2148 par insertion du fragment Xhol-EcoRl du plasmide pXL2087, portant le gène codant pour la nitrilase entre les sites Sall et EcoRl de pBR322 [SUT-CLIFFE, Nucleic Acid Res. 5, (1978): 2721-2730].

Ce plasmide pXL2148, dont la carte de restriction est représentée sur la **fig. 6**, a été également utilisé pour transformer la souche de *E. coli* TG1 selon la méthode du chlorure de calcium. La sélection des microorganismes a été faite sur ampicilline. La souche *E. coli* TG1 (pXL2048) (G4207) ainsi transformée a été déposée à la Collection Nationale de Cultures de Micro-organismes à Paris (Institut Pasteur, 25 rue du Docteur Roux) sous le n° I-1242 le 21 juillet 1992.

D'autres systèmes d'expression ont été utilisés pour produire la nitrilase dans un micro-organisme recombinant.

Tout d'abord, le gène <u>nit</u> a été exprimé dans *E. coli* derrière le promoteur de l'opéron tryptophane de *E. coli*, sous la dépendance du RBS du gène CII du phage λ. Pour ce faire, un site de restriction <u>Ndel</u> a été créé sur le codon d'initiation de <u>nit</u> et le fragment <u>Ndel/Ahall</u> de 117 pb contenant la partie 5' du gène <u>nit</u> a été amplifié par la technique de PCR, à partir de pXL2087. Un fragment <u>Ndel/Xbal</u> de 61 pb, obtenu après digestion du premier fragment, a été ligué au fragment <u>EcoRl/Ndel</u> contenant le promoteur de l'opéron tryptophane de *E. coli* et le site de fixation des ribosomes du gène CII du bactériophage λ (Ptrp-RBSCII) entre les sites <u>EcoRl</u> et <u>Xbal</u> de pUC19 (Yanisch et al., Gene <u>33</u> (1985) 103) pour aboutir au plasmide pXL2149. Le fragment <u>EcoRl/Xbal</u> de pXL2149, contenant la partie 5' de <u>nit</u> derrière Ptrp-RBSCII, a été ligué avec le fragment <u>Xbal/Sall</u> de pXL2087 contenant la partie 3' du gène <u>nit</u> entre les sites <u>EcoRl</u> et <u>Sall</u> de pXL642 (Mayaux, resultats non publiés) : pXL642 est un derivé de pXL534 (Latta et al., 1990. DNA Cell Biol., 9, 129) dans lequel le gène surexprimé code pour un inhibiteur tissulaire de métallo-proteases et dans lequel le site <u>Hin</u>dIII en aval du gène surexprimé a été remplacé par le multisite <u>EcoRl/HindI</u>II de M13mp18.

Le plasmide pXL2158 final est donc un dérivé de pBR322 (Sutcliffe, Nucleic Acid Res. 5, (1978) : 2721) contenant un gène conférant la résistance à l'ampicilline et le gène <u>nit</u> sous controle de Ptrp-RBSCII. La carte de restriction de ce plasmide pXL2158 est représentée à la **fig. 8.**

Le plasmide pXL2158 a été utilisé pour transformer la souche *E. coli* TG1. La souche TG1/pXL2158, ainsi que la souche témoin TG1 contenant le vecteur pMTL22, ont été cultivées 16 h en milieu M9 glucose à 30°C (Miller, J.H. 1972. Experiments in Molecular Genetics. Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, N.Y.) contenant 100 μg/ml d'ampicilline et 100 μg/ml de tryptophane. Ces cultures ont été diluées 100 fois dans le même milieu en absence de tryptophane et cultivées pendant 6 heures à la même température.

L'expression de la nitrilase de *Comamonas testosteroni* NI 1 a été mesurée, après sonication des cellules, en gel SDS-PAGE 12,5%, dans la fraction brute ou, après centrifugation, dans le culot et dans le surnageant. Les resultats sont présentés sur la **fig. 9**.

****	TG1/pXL2158 + pXL2035	TG1/pXL2158	TG1 + pMTL22
Surnageant	A	D	G
Culot	В	Е	Н
Extrait total	С	F	1

55

50

5

10

15

20

25

30

35

On voit sur ce gel que pXL2158 induit une forte expression de la nitrilase majoritairement sous forme insoluble.

L'efficacité de la chaperone GroE a été alors testée (Hemmingsen et al., 1988. Nature. 333 : 330) pour aider au repliement correct de la nitrilase. Pour ce faire, le plasmide pXL2035 a été construit de la manière suivante. Le fragment <u>EcoRI/HindIII</u> de 2,2 kb contenant les gènes groEL, codant pour les deux sous-unités de GroE, a été extrait du plasmide pOF39 (Fayet et al., 1986. Mol. Gen. Genet. 202: 435) et introduit entre les sites <u>EcoRI</u> et HindIII du vecteur pDSK519 (Keen et al., 1988. Gene. 70 : 191).

Le plasmide pXL2035 a été introduit dans la souche TG1 contenant pXL2158. La souche résultante a été cultivée dans les mêmes conditions que précédemment, en présence de kanamycine 50 mg/l; les résultats d'expression sont visualisés sur la fig. 9. Il ressort que la surexpression de GroE (seule la sous-unité GroEL est visible sur le gel) solubilise une majorité de la nitrilase exprimée à partir de pXL2158.

Le même système d'expression a été utilisé pour produire la nitrilase chez *Pseudomonas putida*. Ainsi, à partir de pXL2158, les fragments <u>Ndel/Ncol</u> de 1256 pb et <u>Ncol/Bam</u>Hl de 535 pb ont été introduits entre les sites <u>Ndel</u> et <u>Bam</u>Hl de pXL1841. pXL1841 (Blanche et al., 1991. J. Bacteriol. 173:4637) est un dérivé de pKT230 (Bagdasarian et al., 1981. Gene. 15: 237) exprimant un gène de *Methanobacterium ivanovii* derrière Ptrp-RBSCII.

Le plasmide pXL2169 final est donc un dérivé de pKT230 contenant un gène conférant la résistance à la kanamycine et le gène <u>nit</u> sous contrôle de Ptrp-RBSCII (cf fig. 10). Ce plasmide a été introduit dans la souche de *Pseudomonas putida* G2081. G2081 est une dérivée de *Pseudomonas putida* KT2440 (Bagdasarian and Timmis, 1981. In Hofschneid and Goebel. Topics in Microbiology and Immunology. 47. Springer Verlag. Berlin.) rendue résistante à l'acide nalidixique et à la rifampicine. Le vecteur pDSK519 (Keen et al., 1988, Gene. 70 191) a été utilisé comme plasmide témoin. G2081 (pXL2169) et la souche G2081 (pDSK519) ont été cultivées la nuit à 30°C en milieu LB contenant 20 mg/l de kanamycine. Ces précultures ont été diluées 100 fois dans le même milieu. Les cultures ont alors été poursuivies 7 h 30 min à la même température. L'expression de la nitrilase de *Comamonas testosteroni* NI 1 a été mesurée, après sonication des cellules, en gel SDS-PAGE 10 %, dans la fraction brute ou, après centrifugation, dans le culot et dans le surnageant. Les résultats sont présentés sur la fig. 11. Seul l'extrait brut de la souche G2081 (pDSK519) a été déposé (puits D). Pour la souche G2081 (pXL2169) l'extrait total, le culot de sonication et le surnageant de sonication ont été déposés, respectivement, dans les puits C, B et A. Il ressort de cette expérience que la souche de *Pseudomonas putida* exprime des quantités importantes de nitrilase sous forme soluble.

EXEMPLE 6 : DOSAGE DE L'ACTIVITÉ NITRILASE DE SOUCHES RECOMBINANTES.

Les exemples qui suivent illustrent l'activité nitrilase des souches recombinantes de *E. coli* TG1 et de *Pseudomonas putida* G2081.

Les différents plasmides intégrés dans ces souches sont les suivants.

	PLASMIDES	Caractéristiques
40	pXL2087	Plasmide recombiné qui porte le gène de la nitrilase de
		Comamonas NI 1 sous le contrôle du promoteur Plac.
	pXL2158	Plasmide recombiné qui porte le gène de la nitrilase de
45		Comamonas NI 1 sous le contrôle du promoteur tryptophane.
50	pXL2035	Plasmide recombiné qui porte les gènes codant pour GroE et S.
	pXL2169	Plasmide à large spectre d'hôte avec une insertion porteur du
		gène de la nitrilase de Comamonas NI 1 sous le contrôle de
55		P_{trp} .
	pDSK519	Plasmide témoin (cf. page 21 ligne 6).

15

30

Les activités de ces souches, induites ou non, sont mesurées sur adiponitrile et cyano-5-valérate, à différents pH et comparées aux souches témoins négatif : *E. coli* TG1, *E. coli* TG1 (pXL2035) et *Pseudomonas putida* G2081.

1 - PRÉPARATION DES CELLULES :

Les cultures sont réalisées dans les conditions décrites dans le tableau 4. Au cours de la phase exponentielle de croissance, une des deux cultures de la souche recombinante est induite par l'IPTG 1 mM; après 2 h à 37°C, cette culture est traitée.

TABLEAU 4: CULTURE DES SOUCHES

Micro-organismes	Maleu	DO _{660m}	PS (g/l)
1 - E. coli TG1	a	3,1	0,90
2 - E. coli (pXL2087)	ь	3,2	0,90
3 - E. coli (pXL2087)	c	2,5	0,90
4 - E. coli (pXL2035)	d	2,1	0,90
5 - E. coli (pXL2148) (1)	ь	3,1	0,80
6 - E. coli (pXL2035, 2158) ⁽²⁾	е	4,2	1,30
7 - P. putida (pXL1289)	d	2,1	0,98
8 - P. putida (pXL2169)	d	2,3	0,98

ABRÉVIATIONS :

a : milieu LB ; **b** : milieu LB + Amp 100 μ g/ml ; **c** : milieu **b** + ajout de IPTG 1 mM à une DO_{660nm} = 1 ; **d** : milieu LB + kanamycine 50 mg/l ; **e** : milieu M9 +

ampicilline 100 mg/l + kanamycine 50 mg/l; PS: poids sec.

CONDITIONS COMMUNES:

1 à 3 : Ensemencement au 1/100ème à partir d'une préculture âgée de 16 h ;

temps de culture 5,75 h ; T°C 37.

4 à 8 : Ensemencement au 1/100ème à partir d'une préculture âgée de 17 h à 37° C avec addition de tryptophane ; temps de culture en fermenteur de 15 l :

23 h pour E. Coli et 7,5 h pour P. putida; T°C 30.

2 - MESURES DES ACTIVITÉS SPÉCIFIQUES :

Les conditions de mesures des activités spécifiques et les résultats sont répertoriés dans le tableau 5.

55

10

15

20

25

30

35

40

45

TABLEAU 5 : DÉTERMINATION DES ACTIVITÉS DES SOUCHES TÉMOINS DES SOUCHES RECOMBINANTES

Micro-or	Micro-organisme			Conditions opératoires			
Nature	IPTG	Etat	Substrat	[PS] (g/l)	Volume (ml)	рΗ	U mg de PS
1 - E. coli TG1	-	Е	CVA	15,5	i	5,2	0
	-	E	CVA	15,5	1	7,0	o
•	-	E	AdN	15,5	1	5,2	0
	-	E	AdN	15,5	1	7,0	0

Micro-or	IGANISME		C	ONDITIONS O	PÉRATOIRES		Activité U
Nature	IPTG	Etat	Substrat	[PS] (g/l)	Volume (ml)	рΗ	mg de PS∷
2 - E. coli TG1	+	E	CVA	1,4	1	4,0	28
pXL2087	+	E	CVA	1,4	1	5,2	27
	+	E	CVA	1,4	2	7,0	8
	+	S	CVA	1,4	1	5,2	25
	+	S	CVA	1,4	2	7,0	8
	+	Е	AdN	0,3	1	4,2	159(a)
	+	E	AdN	1,4	1	4,3	38
•	+	E	AdN	1,4	2	6,2	18
	+	E	AdN	1,4	2	7,0	11
	+	s	AdN	1,4	2	6,2	17
	+	S	AdN	1,4	2	7,0	10
3 - E. coli TG1	-	E	CVA	1,2	2	4,0	1 0
pXL2087	-	Е	CVA	1,2	2	5,2	14
	-	E	CVA	1,2	2	7,0	3,4
	-	S	CVA	1,0	1	5,2	13
	-	S	CVA	1,0	1	7,0	3,2
	-	E	AdN	0,3	1	4,2	75(a)
	-	Е	AdN	1,2	2	4,3	16
	-	E	AdN	1,2	2	6,2	11
	-	Е	AdN	1,2	2	7,0	3,4
	-	S	AdN	1,0	1	6,2	3
	-	S	AdN	1,0	1	7,0	4
4 - <i>E. coli</i> TG1	-	E	AdN	0,06	1	7,0	. Ua = 0
pXL2035							Ub = non
							déterminé
5 - <i>E. coli</i> TG1	-	E	AdN	0,24	1	7,0	Ua = 270
pXL2168							Ub = -
			CVA	1,25	ı	7,0	Ua = -
v							Ub = 8.3

Micro-or	RGANISME		Conditions operatoires				Activité
Nature	IPTG	Etat	Substrat	[PS] (g/l)	Volume (ml)	рН	mg de PS
6 - E. coli TG1 pXL2035, 2158	-	Е	AdN	0,06	1	7,0	Ua = 1 500 Ub = -
			CVA	0,2	1	7,0	Ua = - Ub = 70
7 - P. putida G2081 pDSK519	-	Е	AdN	0,3	1	7,0	Ua = 0 Ub = -
8 - P. putida G2081 pXL2169	-	E	CVA	0,25	1	7,0	Ua = 130 Ub = -

CONDITIONS COMMUNES: [substrat] = 50 mM; T°C = 25; tampon 50 mM; cinétique sur 90 min pour 1 à

3 et sur 120 min pour 4 à 8.

ABRÉVIATIONS : E : cellules entières ; S : cellules soniquées ; U : 1 μmol d'adipate produit/h

sauf (a) 1 μ mol de cyano-5-valérate produit/h ; Ua = μ moles de cyanovalérate produit/h/mg de cellules PS ; Ub = μ moles d'adipate produit/h/mg de cellules

sèches ; AdN : adiponitrile ; CVA : cyano-5-valérate. PS : poids sec.

EXEMPLE 7 : SYNTHÈSE D'ADIPATE D'AMMONIUM PAR HYDROLYSE D'ADIPONITRILE EN BATCH PAR E. coli (pXL2087) EN SUSPENSION.

Dans un volume initial de 5 ml de tampon phosphate 50 mM pH 7 contenant la souche *E. coli* (pXL2087) à une concentration initiale de 21 g/l, on a ajouté à 25°C et sous agitation magnétique 120 µl ou 1 068 µmoles d'adiponitrile à 0, 1, 2, 3, 5, 6 et 7 h de réaction. Le suivi analytique a été assuré par prélèvements de 100 µl du volume réactionnel toutes les heures. On a constaté que l'hydrolyse se fait sans perte notable de la cinétique.

Les activités moyennes calculées sur 30 min après ajout de l'adiponitrile sont rassemblées dans le tableau 6 ci-après.

16

5

10

15

20

25

30

40

45

TABLEAU 6: ACTIVITÉS MOYENNES DES CELLULES E. COLI (PXL2087) AU COURS DE L'HYDROLYSE DE L'ADIPONITRILE

TEMPS DE RÉACTION (h)	ACTIVITÉ SPÉCIFIQUE µmole d'adipate h x mg de cellules
0,5	16
2,5	15
5,5	11
6,5	11
7,7	15

EXEMPLE 8 : SYNTHÈSE D'ADIPATE D'AMMONIUM PAR HYDROLYSE DE L'ADIPONITRILE EN RÉAC-TEUR À LIT FIXE PAR E. coli (pXL2087) IMMOBILISÉE SUR RÉSINE.

Les cellules d'*E. coli* (pXL2087) ont tout d'abord été fixées selon la technique décrite dans le brevet U.S. 4 732 851.

Le biocatalyseur résultant a ensuite été utilisé en colonne à lit fixe pour l'hydrolyse de l'adiponitrile en adipate d'ammonium.

1 - FIXATION DE *E. coli* (pXL2087) SUR RÉSINE.

Les cellules ont été fixées selon le protocole suivant :

- 1 g (poids humide) de E. coli (pXL2087) à 22 % de matières sèches,
- 1 g de polyazétidine POLYCUP,
- 1 q de résine DUOLITE A 171.

Le gramme de cellules a été mis en suspension dans la solution de polyazétidine. Après homogénéisation, la résine a été coulée dans la suspension cellulaire. L'ensemble a été agité à la spatule puis abandonné pendant 18 h, à l'air libre, sous une hotte, pour séchage. On a recueilli ainsi 4 ml ou 1,3 g de biocatalyseur.

Les activités des cellules immobilisées et libres ont été déterminées, à 25°C pH 7 sur une solution d'adiponitrile 50 mM. Elles sont respectivement de 30 et 110 µmoles de cyano-2-valérate/h/mg de cellules PS. On en déduit un rendement de fixation de 26 %.

2 - Hydrolyse de l'adiponitrile en réacteur à lit fixe :

La détermination du temps de demi-vie est réalisée en réacteur à lit fixe, continûment alimenté dans les conditions indiquées ci-après :

T°C 28; Catalyseur 0,5 g ou 2 ml ou 85 mg de cellules (poids sec); [adiponitrile] 50 mM; tampon phosphate 50 mM pH 7; débit 3,7 +/- 0,1 ml/h; colonne: diamètre 1 cm, hauteur 3 cm.

L'activité initiale des cellules était de 1,5 µmoles d'adipate/h/mg de cellules (poids sec). 66 % de l'activité initiale sont conservés après 32 jours ou 770 h.

55

5

10

15

20

30

35

40

45

APPENDICE I

5	LISTE DE SEQUENCES
	(1) INFORMATION GENERALE:
10	
	(i) DEPOSANT:
	(A) NOM: RHONE-POULENC CHIMIE
	(B) RUE: 25, Quai Paul Doumer
15	(C) VILLE: Courbevoie
15	(E) PAYS: France
	(F) CODE POSTAL: 92400
	(G) TELEPHONE: 47 68 12 34
	(H) TELECOPIE: 47 68 16 56
20	
	(ii) TITRE DE/L' INVENTION: Polypeptides possédant une activite
	nitrilase, séquence d'ADN codant pour lesdits
	polypeptides. cassettes d'expression et micro-organismes
25	hôtes permettant leur obtention, procédé de
	transformation.des nitriles en carboxylates au
	moyen desdits polypeptides.
30	(iii) NOMBRE DE SEQUENCES: 5
	(iv) FORME LISIBLE PAR ORDINATEUR:
	(A) TYPE DE SUPPORT: Floppy disk
35	(B) ORDINATEUR: IBM PC compatible
	(C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DOS
	(D) LOGICIEL: PatentIn Release #1.0, Version #1.25 (OEB)
	·
40	(v) DONNEES DE LA DEMANDE ACTUELLE:
40	NUMERO DE DEPOT: EP 93 420334.0
	(vi) DONNEES DE LA DEMANDE ANTERIEURE:
	(A) NUMERO DE DEPOT: FR 92 09882
	(B) DATE DE DEPOT: 10-AUG-1992
45	
	(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 1:
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
50	(A) LONGUEUR: 32 acides aminés
	(B) TYPE: acide aminé
	(D) CONFIGURATION: linéaire
	(ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
55	. , ==

5	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1:	
	Met Lys Asn Tyr Pro Thr Val Lys Val Ala Ala Val Gln Ala Ala Val	
	1 5 10 15	
10	Phe Met Asn Leu Glu Ala Thr Val Asp Lys Thr Thr Lys Leu Ile Ala	
	20 25 30	
	(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 2:	
15	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
	(A) LONGUEUR: 9 acides aminés	
	(B) TYPE: acide aminé	
	(D) CONFIGURATION: linéaire	
20	(ii) TYPE DE MOLECULE: peptide	
	(vii) SOURCE IMMEDIATE:	
	(VII) Sounce IMMEDIATE. (B) CLONE: séquence déduite de la sonde SEQ ID NO:3	
25		
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 2:	
	Met Lys Asn Tyr Pro Thr Val Lys Val	
30 .	1 5	
	(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 3:	
35	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
	(A) LONGUEUR: 26 paires de bases	
	(B) TYPE: acide nucléique	
	(C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
40	(b) confidention. Theatre	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
	(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
45		
	(iii) ANTI-SENS: NON	
	(vii) SOURCE IMMEDIATE:	
50	(B) CLONE: sonde	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 3:	
55	ATGAAGAAYT AYCCNACNGT SAAGGT	26

5	(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 4:	
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:(A) LONGUEUR: 1194 paires de bases(B) TYPE: acide nucléique	
10	(C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
15	(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
	(iii) ANTI-SENS: NON	
20	(vii) SOURCE IMMEDIATE:	
	(B) CLONE: sequence codant pour un polypeptide possedant une activité nitrilase	
25	(ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT: 871148	
30	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 4:	
	CTCGAGACAA AATTGGGACA GTCGCCCCCT ATCTGCAAAA TGGAACCTCC TTTGCACATC	60
35	TATAAAATIT TTTGAGGAAG ACAGCA ATG AAA AAT TAT CCT ACA GTC AAG GTA Met Lys Asn Tyr Pro Thr Val Lys Val 1 5	113
	GCA GCA GTG CAA GCT GCT CCT GTA TTT ATG AAT CTA GAG GCA ACA GTA	161
40	Ala Ala Val Gln Ala Ala Pro Val Phe Met Asn Leu Glu Ala Thr Val 10 15 20 25	
	GAT AAA ACT TGT AAG TTA ATA GCA GAA GCA GCA TCT ATG GGC GCC AAG	209
	Asp Lys Thr Cys Lys Leu Ile Ala Glu Ala Ala Ser Met Gly Ala Lys 30 35 40	
45	35	
	GTT ATC GGC TTC CCA GAA GCA TTT ATT CCC GGC TAT CCA TAT TGG ATT Val Ile Gly Phe Pro Glu Ala Phe Ile Pro Gly Tyr Pro Tyr Trp Ile	257
50	45 50 55	
	TGG ACA TCA AAT ATG GAC TTC ACT GGA ATG ATG TGG GCC GTC CTT TTC	305
•	Trp Thr Ser Asn Met Asp Phe Thr Gly Met Met Trp Ala Val Leu Phe	
55	60 65 70	

5				GAA Glu										353
10				AAT Asn										401
15				CTA Leu 110										449
20				AAG Lys										497
25				GAT Asp										545
30				CTT Leu										593
	Asn			GCG Ala	-									641
35				TTC Phe 190									Ser	689
40				GCG Ala				Met				Ser		737
45			Ile	AGC Ser			Tyr				Thr			785
50		Gln		ATG Met		Met				Glu			AAA Lys	833

5	Asn										GCG Ala						881
	250					255					260					265	
											GCG						929
10	GIY	GIU	iie	Leu	270	Ser	TTE	Pro	GIN	275	Ala	Glu	Gly	lle	A1a 280		
											GGA						977
	Ala	Glu	Ile		Leu	Asn	Gln	Ile		Tyr	Gly	Lys	Trp		Leu	Asp	
15				285					290					295			
	CCC	GCC	GGT	CAT	TAC	TCT	ACT	ccc	GGC	TTC	TTA	AGT	TTG	ACA	TIT	GAT	1025
	Pro	Ala		His	Tyr	Ser	Thr		Gly	Phe	Leu	Ser	Leu	Thr	Phe	Asp	
20			300					305					310				
	CAG	TCT	GAA	CAT	GTA	CCC	GTA	AAA	AAA	ATA	GGT	GAG	CAG	ACA	AAC	CAT	1073
	Gln	Ser	Glu	His	Val	Pro	Val	Lys	Lys	Ile	Gly	Glu	Gln	Thr	Asn	His	. •
		315					320					325					
25	TTC	ATC	тст	TAT	CAA	GAC	ΤΨΓΔ	САТ	CAA	CAT	AAA	ATC	CAT	ATC	CTA	۸۵۵	1121
											Lys						1121
	330			·		335				•	340					345	
30	Δ Τ*Τ	ccc	ccc	۸۵۵	ccc	~T 4	ccc	403		TC 16	FC-C-C-(300 (-m-c-m-	3000	20		4460
30										TGA:	rcgco	CGC (CTCT	CGGGG	GC		1168
30					CGC Arg 350					TGA	rcgco	CGC (CTCT	CGGG	GC		1168
30	Ile	Pro	Pro	Arg	Arg	Val	Ala	Thr		TGA	rcgco	CGC (CTCT	CGGG	GC		1168
	Ile	Pro CGGT	Pro	Arg TGAT	Arg 350	Val	Ala GCCT	Thr	Ala		TCGC	CGC (CTCT	caaa	GC .		
35	Ile	Pro CGGT INF	Pro TGC ORMA	Arg TGAT. TION CARA	Arg 350 AGCCA POUI	Val AT CO R LA ISTIO	Ala GCCT SEQ QUES	Thr ID DE	Ala	5: EQUE	NÇE:	CGC (CTCT	cacae	GC .		
	Ile	Pro CGGT INF	Pro TGC ORMA	Arg TGAT TION CARA A) L	Arg 350 AGCCA POUI CTER:	Val AT CO R LA ISTIC EUR:	Ala GCCT SEQ QUES 354	Thr ID DE acid	Ala	5: EQUE	NÇE:	CGC (CTCT	CGGG	GC .		
35	Ile	Pro CGGT INF	Pro TGC ORMA (i) (Arg TGAT. TION CARAAA) L	Arg 350 AGCCA POUI	Val AT CO R LA ISTIC EUR: acio	Ala GCCT SEQ QUES 354 de au	Thr ID DE acid miné	Ala NO: :	5: EQUE amin	NÇE:	cac (CTCT(CGGG	GC .		
35	Ile	Pro CGGT INF	Pro TGC ORMA (i) (AFG TGAT. TION CARAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAA	Arg 350 AGCCA POUL CTER: ONGUI	Val AT CO R LA ISTIC EUR: acic GURA	Ala SCCT SEQ QUES 354 de au	Thr ID : DE : acid miné: lin	Ala NO: S LA SI des a néai:	5: EQUE amin	NÇE:	CGC (CTCTC	caaa	3C		
35 40	Ile	Pro CGGT INF	Pro TGC ORMA (i) (((()) TY	AFG TGAT. TION CARAA A) L B) T D) C	Arg 350 AGCCA POUI CTER: ONGUI YPE: ONFIC	Val AT CO R LA ISTIC EUR: acic GURA	SEQ QUES 354 de ad TION LE:	Thr ID DE acid miné: lim	Ala NO: S des néai:	5: EQUE amino re	NÇE:			caac	3C		
35 40 45	GTT (2)	Pro CGGT INF (ii	Pro TGC ORMA (i) (() TY	AFG TGAT. TION CARAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAA	Arg 350 AGCCA POUL CTER: ONGUI YPE: ONFICE MOL	Val AT CO R LA ISTIC EUR: acio GURA' LECU	Ala GCCT SEQ QUES 354 de au TION LA	Thr ID : DE : acid miné : li: prot	Ala NO: S LA SI des a néai: éine ENCE	5: EQUE amino re : SE	NCE: és	NO:	5:			Pro	
35 40	GTT (2)	Pro	Pro TGC ORMA (i) (() TY	AFG TGAT. TION CARAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAA	Arg 350 AGCCA POUL CTER: ONGUI YPE: ONFICE MOL	Val AT CO R LA ISTIC EUR: acic GURA LECU N DE	Ala GCCT SEQ QUES 354 de au TION LA	Thr ID : DE : acid miné : li: prot	Ala NO: S LA SI des a néai: éine ENCE	5: EQUE amino re : SE	NÇE: ês Q ID Ala	NO:	5:			Pro	
35 40 45	GTT (2)	Pro CGGT INF (ii (xi	Pro TGC ORMA (i) (() TY) DE	Arg TGAT. TION CARAAA) L B) T D) C PE D SCRI	Arg 350 AGCCA POUI CTER: ONGUI YPE: ONFICE PTIO	Val AT CO R LA ISTIC EUR: acic GURA LECU	Ala GCCT SEQ QUES 354 de au TION LE: LA	Thr ID DE acid miné : lin prote SEQU	Ala NO: S LA SI des a néai: éine ENCE Val	5: EQUE amino re : SE Ala 10	NÇE: ês Q ID Ala	NO:	5:	Ala	Ala 15		
35 40 45	GTT (2)	Pro CGGT INF (ii (xi	Pro TGC ORMA (i) (() TY) DE	Arg TGAT. TION CARAAA) L B) T D) C PE D SCRI	Arg 350 AGCCA POUI CTER: ONGUI YPE: ONFICE PTIO: Fro Leu	Val AT CO R LA ISTIC EUR: acic GURA LECU	Ala GCCT SEQ QUES 354 de au TION LE: LA	Thr ID DE acid miné : lin prote SEQU	Ala NO: S LA SI des a néai: éine ENCE Val	5: EQUE amino re : SE Ala 10	NÇE: és Q ID Ala	NO:	5:	Ala	Ala 15		

Phe Ile Pro Gly Tyr Pro Tyr Trp Ile Trp Thr Ser Asn Met Asp Phe 50 50 55 60 Thr Gly Met Met Trp Ala Val Leu Phe Lys Asn Ala Ile Glu Ile Pro 65 70 75 80 Ser Lys Glu Val Gln Gln Ile Ser Asp Ala Ala Lys Lys Asn Gly Val 85 90 95 Tyr Val Cys Val Ser Val Ser Glu Lys Asp Asn Ala Ser Leu Tyr Leu 100 105 110 Thr Gln Leu Trp Phe Asp Pro Asn Gly Asn Leu Ile Gly Lys His Arn 115 120 125 Lys Phe Lys Pro Thr Ser Ser Glu Arg Ala Val Trp Gly Asp Gly Asp Asp	o 0 1 u
5 50 50 55 55 56 56 57 58 56 57 58 56 57 57 58 58 57 57 58 58	o 0 1 u
Thr Gly Met Met Trp Ala Val Leu Phe Lys Asn Ala Ile Glu Ile Pro 65	O l u
65	O l u
Ser Lys Glu Val Gln Gln Gln Fle Ser Asp Ala Ala Lys Lys Asn Gly Val 85 90 95	u g p
Tyr Val Cys Val Ser Val Ser Glu Lys Asp Asn Ala Ser Leu Tyr Leg 100	u g p
Tyr Val Cys Val Ser Val Ser Glu Lys Asp Asn Ala Ser Leu Tyr Leg 100	g P
100 105 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110 110	g P
Thr Gln Leu Trp Phe Asp Pro Asn Gly Asn Leu Ile Gly Lys His Argania 115	р У
Thr Gln Leu Trp Phe Asp Pro Asn Gly Asn Leu Ile Gly Lys His Ary 115	р У
Lys Phe Lys Pro Thr Ser Ser Glu Arg Ala Val Trp Gly Asp Gly Asp 20 130 135 140 140 145 150 150 165 165 166 145 150 167 175 166 175 166 175 166 175 175 166 175 175 175 175 175 175 175 175 175 175	У
20	У
Gly Ser Met Ala Pro Val Phe Lys Thr Glu Tyr Gly Asn Leu Gly Gl 145	
145	
Leu Gln Cys Trp Glu His Ala Leu Pro Leu Asn Ile Ala Ala Met Gl 165	0
165 170 175 Ser Leu Asn Glu Gln Val His Val Ala Ser Trp Pro Ala Phe Val Pr 180 185 185 190 Lys Gly Ala Val Ser Ser Arg Val Ser Ser Ser Val Cys Ala Ser Th 195 200 200 205 Asn Ala Met His Gln Ile Ile Ser Gln Phe Tyr Ala Ile Ser Asn Gl 210 215 220 Val Tyr Val Ile Met Ser Thr Asn Leu Val Gly Gln Asp Met Ile As 225 230 235 24 Met Ile Gly Lys Asp Glu Phe Ser Lys Asn Phe Leu Pro Leu Gly Se	
165 170 175 Ser Leu Asn Glu Gln Val His Val Ala Ser Trp Pro Ala Phe Val Pr 180 185 185 190 Lys Gly Ala Val Ser Ser Arg Val Ser Ser Ser Val Cys Ala Ser Th 195 200 200 205 Asn Ala Met His Gln Ile Ile Ser Gln Phe Tyr Ala Ile Ser Asn Gl 210 215 220 Val Tyr Val Ile Met Ser Thr Asn Leu Val Gly Gln Asp Met Ile As 225 230 235 24 Met Ile Gly Lys Asp Glu Phe Ser Lys Asn Phe Leu Pro Leu Gly Se	У
Ser Leu Asn Glu Gln Val His Val Ala Ser Trp Pro Ala Phe Val Pro 180	
180	0
Asn Ala Met His Gln Ile Ile Ser Gln Phe Tyr Ala Ile Ser Asn Gl 210 Val Tyr Val Ile Met Ser Thr Asn Leu Val Gly Gln Asp Met Ile As 225 Met Ile Gly Lys Asp Glu Phe Ser Lys Asn Phe Leu Pro Leu Gly Se	
200 205 205 207 Asn Ala Met His Gln Ile Ile Ser Gln Phe Tyr Ala Ile Ser Asn Gl 210 210 215 220 220 220 220 220 220 220 220 224 225 235 235 244 20 261 Asp Met Ile Gly Lys Asp Glu Phe Ser Lys Asn Phe Leu Pro Leu Gly Ser 40 200 200 200 200 200 200 200 200 200	r
210	
210	n
Val Tyr Val Ile Met Ser Thr Asn Leu Val Gly Gln Asp Met Ile As 225 230 235 24 Met Ile Gly Lys Asp Glu Phe Ser Lys Asn Phe Leu Pro Leu Gly Se	
225 230 235 24 Met Ile Gly Lys Asp Glu Phe Ser Lys Asn Phe Leu Pro Leu Gly Se	p
Met Ile Gly Lys Asp Glu Phe Ser Lys Asn Phe Leu Pro Leu Gly Se	
40	
Gly Asn Thr Ala Ile Ile Ser Asn Thr Gly Glu Ile Leu Ala Ser Il	e
260 265 270	_
45 Pro Gln Asp Ala Glu Gly Ile Ala Val Ala Glu Ile Asp Leu Asn Gl	n
275 280 285	
Ile Ile Tyr Gly Lys Trp Leu Leu Asp Pro Ala Gly His Tyr Ser Th	
290 295 300	r
Pro Gly Phe Leu Ser Leu Thr Phe Asp Gln Ser Glu His Val Pro Va	ır
Lys Lys Ile Gly Glu Gln Thr Asn His Phe Ile Ser Tyr Glu Asp Le	ıl
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	11 20

His Glu Asp Lys Met Asp Met Leu Thr Ile Pro Pro Arg Arg Val Ala 340 345 350

Thr Ala

15
 20

35

o

55

Rev ndicati ns

5

10

15

- 1 Séquence d'ADN codant pour un polypeptide ayant une activité nitrilase, capable d'hydrolyser les nitriles en carboxylates,
 - caractérisée en ce qu'elle est choisie parmi :
 - la séquence d'ADN codant pour un polypeptide ayant une activité nitrilase telle que représentée sur la fig. 4.
 - un analogue de cette séquence résultant de la dégénérescence du code génétique,
 - une séquence d'ADN hybridant avec l'une de ces séquences ou un fragment de celles-ci et codant pour un polypeptide ayant une activité nitrilase.
 - 2 Séquence d'ADN recombinant selon la revendication 1, caractérisée en ce qu'elle contient la séquence nucléotidique suivante :

	CTCGAGACAA	AATTGGGACA	GTCGCCCCCT	ATCTGCAAAA	TGGAACCTCC	TITGCACATC	60
	TATAAAATTT	TTTGAGGAAG	ACAGCAATGA	AAAATTATCC	TACAGTCAAG	GTAGCAGCAG	120
20	TGCAAGCTGC	TCCTGTATTT	ATGAATCTAG	AGGCAACAGT	AGATAAAACT	TGTAAGTTAA	180
	TAGCAGAAGC	AGCATCTATG	GGCGCCAAGG	TTATCGGCTT	CCCAGAAGCA	TITATTCCCG	240
	GCTATCCATA	TTGGATTTGG	ACATCAAATA	TGGACTTCAC	TGGAATGATG	TGGGCCGTCC	300
25	TTTTCAAGAA	TGCGATTGAA	ATCCCAAGCA	AAGAAGTTCA	ACAAATTAGT	GATGCTGCAA	360
20	AAAAGAATGG	AGITTACGIT	TGCGTTTCTG	TATCAGAGAA	AGATAATGCC	TCGCTATATT	420
	TGACGCAATT	GTGGTTTGAC	CCGAATGGTA	ATTTGATTGG	CAAGCACAGG	AAATTCAAGC	480
	CCACTAGTAG	TGAAAGAGCT	GTATGGGGAG	ATGGGGATGG	AAGCATGGCT	CCCGTATTTA	540
30	AAACAGAGTA	TGGGAATCTT	GGGGGACTCC	AGTGCTGGGA	ACATGCTCTC	CCATTAAACA	600
	TTGCGGCGAT	GGGCTCATTG	AACGAACAGG	TACATGTTGC	TTCCTGGCCA	GCCTTCGTCC	660
	CTAAAGGCGC	AGTATCATCC	AGAGTATCAT	CCAGCGTCTG	TGCGTCTACT	AATGCGATGC	720
	ATCAGATCAT	TAGTCAGTTT	TACGCGATCA	GCAATCAGGT	ATATGTAATT	ATGTCAACCA	780
35	ATCTCGTTGG	CCAAGACATG	ATTGACATGA	TTGGGAAAGA	TGAATTTTCC	AAAAACTTTC	840
	TACCGCTTGG	TTCTGGAAAC	ACAGCGATTA	TTTCTAACAC	CGGTGAGATT	TTGGCATCAA	900
	TTCCACAAGA	CGCGGAGGGA	ATTGCTGTTG	CAGAGATTGA	CCTTAACCAA	ATAATTTATG	960
40	GAAAGTGGTT	ACTGGATCCC	GCCGGTCATT	ACTCTACTCC	CGGCTTCTTA	AGTTTGACAT	1020
	TTGATCAGTC	TGAACATGTA	CCCGTAAAAA	AAATAGGTGA	GCAGACAAAC	CATTTCATCT	1080
	CTTATGAAGA	CTTACATGAA	GATAAAATGG	ATATGCTAAC	GATTCCGCCG	AGGCGCGTAG	1140
	CCACAGCGTG	ATCGCCGCCT	CTCGGGGCGT	TCGGTTGCTG	ATAGCCATCG	CCTT	1194

- 3 Polypeptides résultant de l'expression d'une séquence d'ADN selon l'une des revendications 1 ou 2, et possédant une activité nitrilase.
 - 4 Polypeptide selon la revendication 3, caractérisé en ce qu'il comprend la séquence suivante :

55

45

	Met	Lys	Asn	Tyr	Pro	Thr	Val	Lys	Val	Ala	Ala	Val	Gln	Ala	Ala	Pro.
•	1				5					10					15	
5	Val	Phe	Met	Asn	Lu	Glu	Ala	Thr	Val	Asp	Lys	Thr	Cys	Lys	Leu	Ile
				20					25					30		
	Ala	Glu	Ala	Ala	Ser	Met	Gly	Ala	Lys	Val	Ile	Gly	Phe	Pro	Glu	Ala
10			35					40			٠		45			
	Phe	Ile	Pro	Gly	Tyr	Pro	Tyr	Trp	Ile	Trp	Thr	Ser	Asn	Met	Asp	Phe
		50					55					60	-			
		Gly	Met	Met	Trp	Ala	Val	Leu	Phe	Lys	Asn	Ala	Ile	Glu	Ile	Pro
15	65					70					75					80
	Ser	Lys	Glu	Val		Gln	Ile	Ser	Asp	Ala	Ala	Lys	Lys	Asn		Val
					85				•	90					95	
20	Tyr	Val	Cys		Ser	Val	Ser	Glu		Asp	Asn	Ala	Ser		Tyr	Leu
	_		_	100			_		105					110		
	Thr	Gln		Trp	Phe	Asp	Pro		Gly	Asn	Leu	Ile	•	Lys	His	Arg
25	•	Dt.	115			_	_	120	_			_	125			
	Lys		Lys	Pro	Inr	Ser		Glu	Arg	Ala	Val		Gly	Asp	GLY	Asp
	C3	130	Was	47.	D	17-3	135	*		63	σ	140	.	•	~ 3	, 63
20	145		Met	VTS	PIO	150	rne	Lys	Inr	Glu		GIA	ASI	Leu	GIA	160
30	_		Cve	T	Glu	_	41.0	ľ ou	Dno	t ou	155	T1.	47.	67.0	Wat	
	Sea		Oys.	шр	165		Ta	Leu	PPO	Leu 170	ASII	116	VI G	VTS		GIY
	Ser	ىرم. آ.	Acn	G1 ₁₁	_	•	Hi o	Val	A1 o	Ser	Ton	Dno	47.0	Dha	175	Pro
35		LCG	11311	180		• 62	1113	* 0.1	185		пр	, ro	vra	190	Val	FIG
	Lvs	G1 v	Ala			Ser	Arø	Val	_	Ser	Ser	Vel	Cvs	-	Ser	Thr
	-3 -		195					200		-		, 42	205		-	
40	Asn	Ala	-		Gln	Ile	Ile			Phe	Tvr	Ala	_		Asn	G1 n
		210					215				-3-	220		-01		
	Val			Ile	Met	Ser			Leu	Val	Glv			Met	Ile	Asp
45	225				_	230					235					240
			Gly	Lys	Asp	_		Ser	Lys	Asn			Pro	Leu	Gly	
			·	-	245				•	250					255	

50

	Gly	Asn	Thr	Ala	Ile	Ile	Ser	Asn	Thr	Gly	Glu	Ile	Lu	Ala	Ser	Ile
				260					265					270		
5	Pro	Gln	Asp	Ala	Glu	Gly	Ile	Ala	Val	Ala	Glu	Ile	Asp	Leu	Asn	Gln
			275					280					285	•		
	Ile	Ile	Tyr	Gly	Lys	Trp	Leu	Leu	Asp	Pro	Ala	Gly	His	Tyr	Ser	Thr
40		290					295					300				
10	Pro	Gly	Phe	Leu	Ser	Leu	Thr	Phe	Asp	Gln	Ser	Glu	His	Val	Pro	Val
•	305					310					315					320
	Lys	Lys	Ile	Gly	Glu	Gln	Thr	Asn	His	Phe	Ile	Ser	Tyr	Glu	Asp	Leu
15					325					330					335	
	His	Glu	Asp	Lys	Met	Asp	Met	Leu	Thr	Ile	Pro	Pro	Arg	Arg	Val	Ala
				340					345					350		
20	Thr	Ala														•

20

25

30

35

40

45

50

- 5 Micro-organisme contenant la séquence d'ADN selon les revendications 1 ou 2.
- 6 Micro-organisme contenant la séquence d'ADN selon les revendications 1 ou 2 sur un plasmide comportant un moyen de sélection.
- 7 Micro-organisme constitué par la souche E. coli TG1 contenant le plasmide pXL2148, souche référencée G4207 et déposée dans la Collection Nationale de Cultures de Micro-organismes sous le n° I-1242.
- 8 Micro-organisme contenant une cassette d'expression constituée de la séquence d'ADN selon la revendication 1 ou 2 sous la dépendance de signaux assurant l'expression de cette séquence dans le microorganisme hôte.
- 9 Micro-organisme selon la revendication 8, caractérisé en ce qu'il comprend en amont de la séquence d'ADN un site de fixation des ribosomes et une séquence promotrice homologue ou hétérologue du polypeptide produit.
- 10 Micro-organisme selon la revendication 9, caractérisé en ce que le promoteur peut être le promoteur de l'opéron tryptophane Ptrp de E. coli, le promoteur de l'opéron lactose Plac de E. coli; le promoteur droit du phage lambda PR, le promoteur gauche du phage lambda PL, des promoteurs forts de Corynebacterium, de Comamonas ou de Pseudomonas.
- 11 Micro-organisme selon la revendication 9, caractérisé en ce que le site de fixation des ribosomes peut être celui dérivé du gène CII du phage lambda ou ceux dérivés de gènes de E. coli, Comamonas, Pseudomonas ou Corynebacterium.
- 12 Micro-organisme selon les revendications 8 à 11, caractérisé en ce que la cassette d'expression est portée par un plasmide comportant un moyen de sélection.
- 13 Micro-organisme selon la revendication 12, caractérisé en ce que le moyen de sélection est un marqueur conférant la résistance à un antibiotique.
- 14 Micro-organisme selon les revendications 5 à 13, caractérisé en ce qu'il est choisi parmi les souches E. coli, Comamonas, Corynebacterium, Brevibacterium, Rhodococcus, Pseudomonas.
 - 15 Micro-organisme selon l'une quelconque des revendications 5 à 14, caractérisé :
 - en ce qu'il contient au moins un agent protéique d'aide au repliement des polypeptides qu'il synthétise et, en particulier, des polypeptides selon la revendication 3 ou la revendication 4 et/ou les gènes codant pour un tel agent,
 - et en ce que cet agent est présent dans une quantité supérieure à celle correspondant au niveau de base du micro-organisme considéré.
- 16 Micro-organisme selon la revendication 15, caractérisé en ce que l'agent est la chaperone GroE de E. coli ou son homologue d'origine eucaryote ou procaryote.
- 17 Micro-organisme selon la revendication 15 ou la revendication 16, caractérisé en ce que les gènes codant pour l'agent sont portés par le chromosome ou par un élément extra-chromosique (plasmide, phage) et en ce qu'ils sont amplifiés.
- 18 Micro-organismes selon la revendication 17, caractérisés en ce que les gènes codant pour l'agent sont sous la dépendance de systèmes d'expression homologues ou hétérologues audit micro-organisme.

- 19 Procédé de transformation enzymatique de nitriles caractérisé en c qu'il consiste à mettre en contact les nitriles avec un polypeptide ayant une activité nitrilase selon l'une quelconque des revendications 3 ou 4 ou un micro-organisme hôte selon l'une quelconque des revendications 5 à 19.
- 20 Procédé selon la revendication 19, caractérisé en ce que le nitrile est un dinitrile de formule NC R CN dans laquelle R est un groupe alkylène ayant de 1 à 10 atomes de carbone.
 - 21 Procédé selon l'une des revendications 19 et 20, caractérisé en ce que le nitrile est l'adiponitrile.

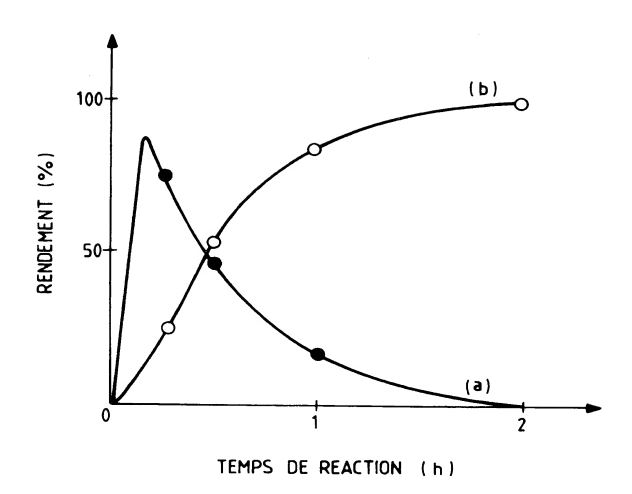
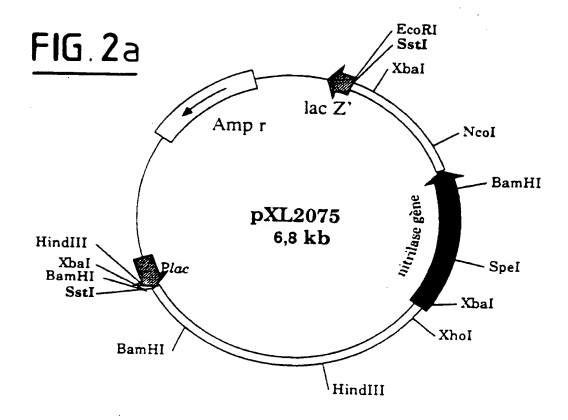
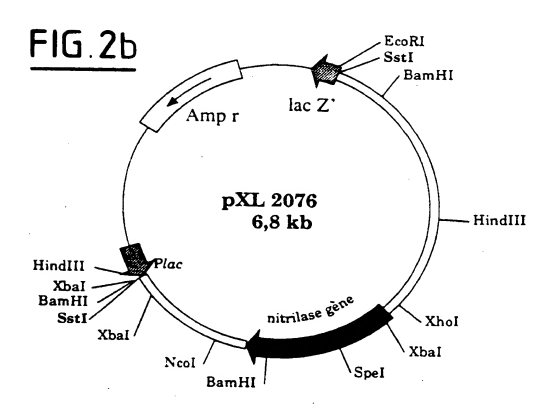
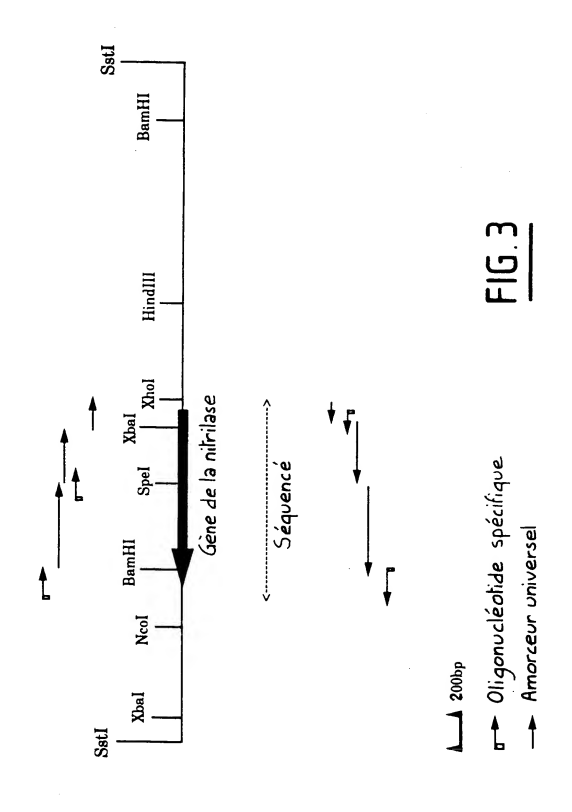


FIG.1







344 86

CAA

GTT

GAA

AAA

AGC Ser

CCA

ATC

GAA

ATT

909 A a

AAT

AAG

TTC

CTT

GTC

၁၁၁

166

Pro

<u>0</u>

<u>—</u>

Asn

Lys

Phe

Leu

Val

<u>6</u>

Val

<u>n</u> 0

Lys

398 104

GAG

TCA Ser

GTA

TCT Ser

GTT Val

16C

GTT

GTT

GGA

AAT

AAG

AAA Lys

GCA

GCT

GAT

AGT

ATT

Val

Cys

Val

Val

Gly

Asn

Lys

A a

<u>A</u>

Asp

Ser

TAC Tyr



7	70
	Ġ
9	ر ا
正	.0

4	1	2
9		Ü
正	1	7

506

TGG Trp

GCT

AGA

GAA

HGT Ser

AGT

ACT Thr

ည္သ Pro

AAG

TTC

AAA

AGG

CAC H.S

AAG

၁၅၅

116

Leu

Lys

Phe

Lys

Arg

Lys

140

Va |

Arg

<u>0</u>

Ser

452 122

AAT Asn

GGT

AAT Asn

900

GAC

111

T66

116

CAA

ACG

116 Leu

CTA TAT

100

သည

AHT

ABB

Pro

Asp

Phe

Trp

Leu

<u>G</u>

Thr

Tyr

Leu

Ser

A

Asn

Asp GAT

Lys

560	158
CTT	Leu

AAT

999

TAT

GAG <u>7</u>

ACA Thr

AAA Lys

Phe

GTA

ည္ဟ Pro

GCT

ATG Me t

AGC Ser

GGA

GAT Asp

999

GAT

GGA

Val

CAT His

166

160

CAG <u>G</u>

CTC

GGA

999

GAA Glu

Trp

Cys

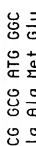
Leu

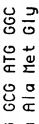
Tyr

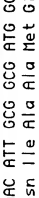
6 14	,
299	7

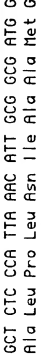
6 14	,,,
299	7
ATG	

6 14	,
299	7
ပ	-











72

c tegagacaaaa t tgggacag tegeeeee ta te tgeaaaa tggaace tee t t tgeaca te ta taaaaa t t t t

128

CAA

GTG ٦a ا

GCA

GCA Ala

GTA Val

AAG Lys

GTC

ACA

CCT Pro

THT Tyr

HHH Lys

tgaggaagacagca, ATG

Thr Val

Asn **AAT**

Met

Ala

236

GCA

CCA

GAA Glu

Pro

Phe

060 01y

ATC

<u>-</u>

Val

Ala

Gly

Met

Ser

Rla

Ala

<u>n</u> 19

AAG Lys

၁၁၅

299

TCT

GCA

GCA

50

290 68

ATG

ATG Met

G6A

ACT Thr

TTC Phe

GAC

ATG Me t

AAT

TCA

ACA

166

ATT

166

TAT

CCA

TAT Tyr

၁၅၅

သည

Asp

Asn

Ser

큐

Trp

<u>a</u>

Trp

Tyr

Pro

Pro

182

AAG

101

ACT Thr

AAA

GAT

GTA

ACA

GCA

CTA GAG

AAT

ATG

111

GTA ۲a

CCT

32

Leu

Cys Lys

Asp Lys

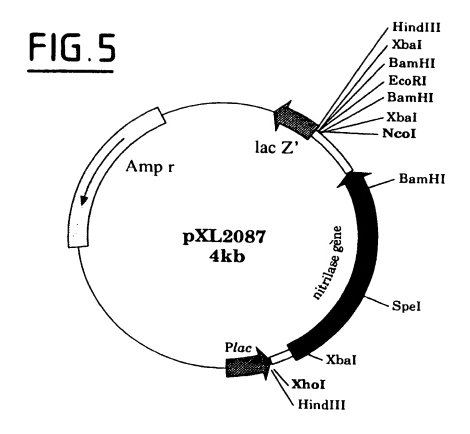
Ala Thr Val

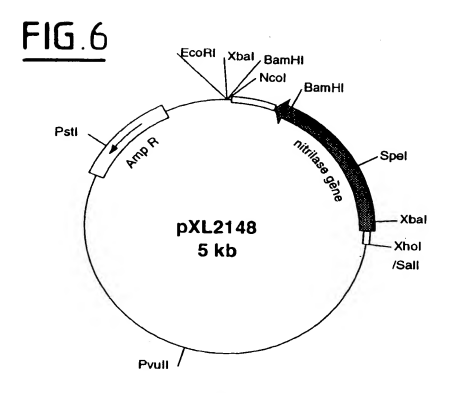
Met Asn Leu Glu

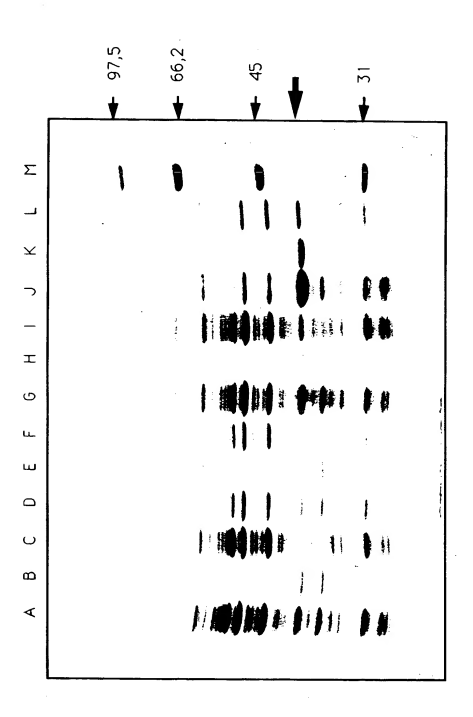
Phe

Ala

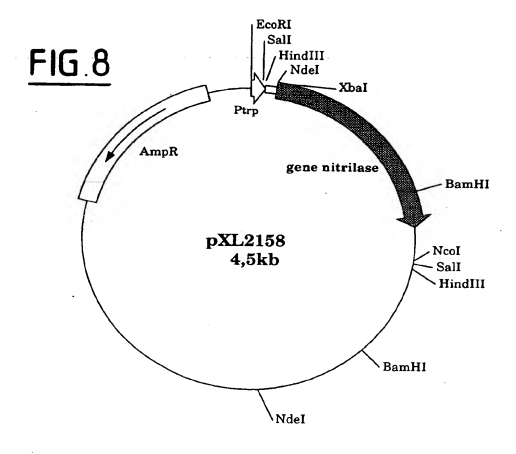
	354 1194			<u>В</u>	Thr		La L	Arg	Arg	Pro ictt	Pro Itaga	l le	Thr :gato	Leu Thr ttgctgat	Met tcggł	Asp jcgt(Met 19999	Asp Lys Met Asp Met Leu Thr lle Pro Pro cgcctctcggggggttcggttgctgatagccatcgcctt	Asp cgc(
	1155	tege	ТСА			229				933	900	ATT	ACG Thu	CTA	ATG	GAT	ATG		GAT
(suite)	1100 338	GAA G Lu	CAT (His (TTA	GAC Asp	6АА 61 и	TAT Tyr	TCT Ser	ATC I le	TTC Phe	CAT His	AAC Asn	ACA Thr	CAG Gln	GAG G Lu	66T 61y	ATA I le	AAA Lys	AAA Lys
F16.4	1946 320	GTA	CCC	GTA	CAT His	GAN Glu	TCT Ser	CAG GIn	GAT Asp	TTT	ACA Thr	TTG Leu	AGT Ser	TTA Leu	TTC Phe	619 099	CCC Pro	ACT Thr	TCT Ser
	992 302	Tyr	CAT His	667 619	GCC Ala	CCC Pro	GAT Asp	CTG Leu	TTA	T66 Trp	AAG Lys	66A 61y	TAT	ATT I le	ATA I le	CAA Gln	AAC Asn	CTT Leu	GAC Asp
	938 284	ATT I le	6 l u	6CA Ala	GTT Ual	GCT Ala	ATT - Le	66A 61y	6A6 61u	6CG Ala	GAC Asp	CAA Gln	CCA Pro	ATT Ile	TCA Ser	GCA A la	776 Leu	ATT - e	6A6 6 lu
	884 266	66T 61y	ACC Thr	AAC Asn	TCT Ser	ATT	АТТ - I е	606 A I a	ACA Thr	AAC Asn	66A 61y	TCT Ser	66T 61y	CTT Leu	CCG Pro	CTA Leu	TTT Phe	AAC Asn	AAA Lys
	830 248	TCC	TTT Phe	GAA Glu	GAT Asp	AAA Lys	რ ე ეეე	ATT I le	ATG Me t	GAC Asp	ATT le	ATG Met	бАС Аѕр	CAA Gln	000 01y	GTT	CTC Leu	AAT Asn	ACC Thr
	776 230	TCA	ATG Met	ATT le	GTA Val	18T 1yr	GTA Val	CAG GIn	AAT Asn	AGC Ser	ATC 1 le	6C6 A l a	TAC Tyr	TTT Phe	CAG Gln	AGT Ser	A11	ATC I le	CAG G l n
	722 212	CAT His	ATG Me t	GCG Ala	AAT Asn	ACT Thr	TCT Ser	6CG Ala	T6T Cys	GTC Val	AGC Ser	TCC Ser	TCA Ser	GTA Val	AGA Arg	TCC Ser	TCA Ser	GTA Ual	GCA Ala
	668 194	66c 61y	AAA Lys	CCT Pro	GTC Val	TTC Phe	GCC Ala	CCA Pro	TGG Trp	TCC Ser	GCT Ala	GTT Val	CAT His	GTA Val	ся6 61 n	6AA 61u	AAC Asn	TTG Leu	TCA Ser







F16.7



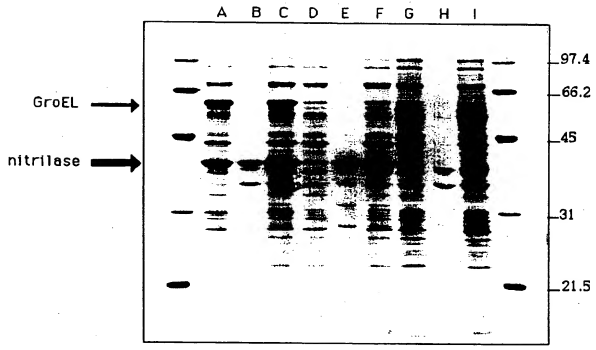


FIG.9

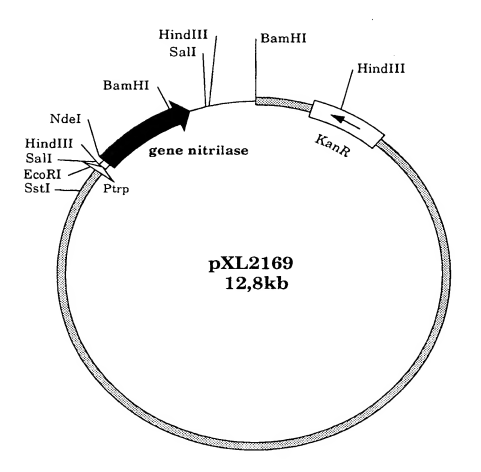


FIG. 10

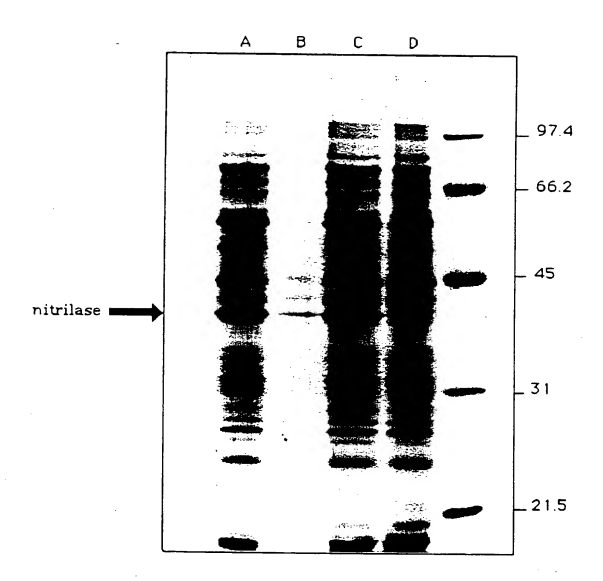


FIG. 11



RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

EP 93 42 0334

Catégorie	Citation du document avec i des parties per		Revendication concernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int.CL5)
A	* page 3, ligne 2 - page 4, ligne 9 - page 5, ligne 6 - page 7, ligne 10 page 8, ligne 13	ligne 19 * ligne 27 * - ligne 22 *	1,5-8,	C12N15/55 C12N9/78 C12N1/21 C07K3/08 C12P7/40 C12P7/44 //(C12N1/21, C12R1:19)
A	·	LIAM D. PREVATT ET Al	19,20	C12R1:19)
A	25 *	36 - colonne 2, ligne 44 - colonne 3, ligne	1	DOMAINES TECHNIQUE RECHERCHES (Int.Cl.5) C12N C07K C12P
	Lien de la recherche	Date d'achivement de la recharcin		Brantastear
	LA HAYE	14 Janvier 199	94 MON	TERO LOPEZ, B
X : par Y : par aut	CATEGORIE DES DOCUMENTS O ticulièrement pertinent à lui seul ticulièrement pertinent en combinaison re document de la même catégorie ère-plan technologique	date de dép n avec un D : cité dans li L : cité pour d'	autres raisons	invention is publié à la